# **PCT**

### WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

H01M 8/04

**A1** 

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 98/42038

(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, JP, US, europäisches Patent

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

24. September 1998 (24.09.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/01436

(22) Internationales Anmeldedatum:

12. März 1998 (12.03.98)

(30) Prioritätsdaten:

197 10 819.9

15. März 1997 (15.03.97)

DE

(71)(72) Anmelder und Erfinder: STIMMING, Ulrich [DE/DE]; Hessstrasse 72, D-80798 München (DE).

(72) Erfinder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): FRIEDRICH, Kaspar, Andreas; Effnerstrasse 70, D-81925 München (DE). UNKAUF, Wolfgang; Am Schidberg 8, D-65232 Taunusstein (DE). Veröffentlicht

MC, NL, PT, SE).

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der sür Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU,

(54) Title: FUEL CELL WITH PULSED ANODE POTENTIAL

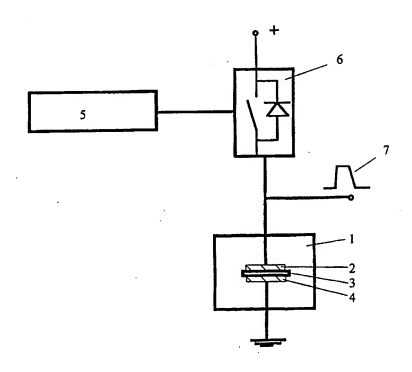
(54) Bezeichnung: BRENNSTOFFZELLE MIT PULSFÖRMIG VERÄNDERTEM ANODENPOTENTIAL

#### (57) Abstract

The invention concerns a fuel cell (1) comprising an electrode-electrolyte unit (2, 3, 4) with an anode catalyst whose catalytic activity in a fuel cell is reduced by carbon monoxide and with means (5, 6) for varying the anode potential in pulsed manner such that carbon monoxide which has been adsorbed on the catalyst is oxidized. In this way, power losses owing to carbon monoxide adsorption at the anode catalyst are reduced.

#### (57) Zusammenfassung

Erfindung betrifft eine Brennstoffzelle (1) mit einer Elektroden-Elektrolyt-Einheit (2, 3, 4), mit einem Anodenkatalysator, dessen katalytische Aktivität in einer Brennstoffzelle durch Kohlenmonoxid gemindert wird sowie mit Mitteln (5, 6) zur derartigen pulsförmigen Änderung des Anodenpotentials, daß am Katalysator adsorbiertes Kohlenmonoxid oxidiert wird. Leistungseinbußen aufgrund Kohlenmonoxidadsorptionen Anodenkatalysator werden so vermindert.



# LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

	AL	Albanien	ES	Spanien ·	LS	Lesotho	SI	Slowenien
	AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
	AΤ	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
	AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
	AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
	BA.	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
	BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
	BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
	BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
	BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
		Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
	BJ	Brasilien	IL.	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
	BR		IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
	BY	Belarus	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
	CA	Kanada	JP	Japan	NE	Niger	$\mathbf{U}\mathbf{Z}$	Usbekistan
	CF	Zentralafrikanische Republik	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
	CG	Kongo	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
	СН	Schweiz	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
	CI	Côte d'Ivoire	KP	Korea	PL	Polen		
	CM	Kamerun	***		PT	Portugal		
	CN	China	KR	Republik Korea	RO	Rumänien		
	CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RU	Russische Föderation		
	CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	SD	Sudan		
	DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SE	Schweden		
	DK	Dänemark	LK	Sri Lanka				
	EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		
1								

WO 98/42038 PCT/EP98/01436

## Beschreibung

## BRENNSTOFFZELLE MIT PULSFÖRMIG VERÄNDERTEM ANODENPOTENTIAL

Die Erfindung betrifft eine Brennstoffzelle.

10

Eine Brennstoffzelle weist eine Kathode, einen Elektrolyten sowie eine Anode auf. Der Kathode wird ein Oxidationsmittel, z. B. Luft und der Anode wird ein Brennstoff, z. B. Wasserstoff zugeführt.

Es gibt Brennstoffzellen, deren Elektrolyt aus einer protonenleitenden Membran bestehen. Die Betriebstemperatur solcher Brennstoffzellen betragen bis zu 130° C. An der Anode bilden sich in Anwesenheit des Brennstoffs mittels eines Katalysators Wasserstoffionen. Die Wasserstoffionen passieren den Elektrolyten und verbinden sich auf der Kathodenseite mit dem durch Reduktion von Sauerstoff stammenden Sauerstoffionen zu Wasser. Elektronen werden dabei freigesetzt und so elektrische Energie erzeugt.

- 15 Beim Betrieb von Brennstoffzellen, die z. В. Edelmetallkatalysatoren wie Pt als aktive Komponente der Elektroden beinhalten, führen schon sehr Konzentrationen von Kohlenmonoxid im Brennstoff (< 50 ppm) zu einer Leistungserniedrigung der Zelle, weil aktive Katalysatorplätze mit adsorbiertem Kohlenmonoxid belegt und blockiert werden. Dieses Problem tritt besonders stark bei Brennstoffzellen auf, die einen polymeren Festelektrolyten besitzen.
- Als Energieträger für Brennstoffzellen mit polymeren Fest25 elektrolyten wird häufig Methanol vorgesehen, welches in
  einer Reformierungsreaktion mit Wasser in ein
  wasserstoffreiches Synthesegas umgewandelt wird. Dieses
  Synthesegas beinhaltet etwa 1% Kohlenmonoxid. Der relativ

20

25

30

hohe Anteil an CO im Synthesegas führt zu einer drastischen Desaktivierung des Elektrokatalysators der Anode der Brennstoffzelle und erniedrigt die Leistung der Brennstoffzelle.

Die Desaktivierung der Katalysatoren tritt ebenfalls bei Verwendung eines Brenngases auf, welches durch Reformierung von Alkoholen, Kohlenwasserstoffen sowie Gemischen Kohlenwasserstoffen hergestellt wird. Die Reformierung des Energieträgers kann extern oder intern erfolgen wie in der 10 Übersichtsveröffentlichung über Brennstoffzellentechnologie von U. Stimming, VDI Berichte Nr. 1174, (1995) beschrieben. Es ist weiterhin bekannt, daß eine Leistungserniedrigung Brennstoffzellen durch Desaktivierung von Anodenkatalysatoren auch bei der direkten 15 Methanolumsetzung an der Anode der Brennstoffzelle durch Entstehung von CO auftritt.

Es ist bekannt, Vermeidung zur der vorgenannten Desaktivierung von Katalvsatoren den CO-Gehalt Brennstoffe unter 100 ppm durch Gasreinigung zu erniedrigen. Die Nachreinigung ist jedoch aufwendig und somit kostenträchtig.

Es ist ferner bekannt, Anodenkatalysatoren mit verbesserter CO-Resistenz wie z. B. Pt-Ru-Legierungen zu entwickeln. Derartige Katalysatoren sind jedoch ebenfalls sehr teuer. Auch lassen sich Adsorptionserscheinungen und damit verbundene Leistungseinbußen nur unbefriedigend vermindern.

Aus der Veröffentlichung von S. Gottesfeld und J. Pafford, J. Eletrochem. Soc. 135 (1988) 2651 ist bekannt, durch Zugabe von geringen Sauerstoff- oder Luftkonzentrationen zum Brennstoff Desaktivierungen aufgrund von adsorbiertem Kohlenmonoxid zu vermeiden. Nachteilhaft können bei dieser Lösung zündfähige Gemische auftreten.

Aufgabe der Erfindung ist die Schaffung einer Brennstoffzelle, bei der preiswert und sicher 35 Leistungseinbußen aufgrund von Anodenkatalysator amadsorbierten Verunreinigungen vermieden werden können.

Die Aufgabe wird durch eine Vorrichtung mit den Merkmalen des Hauptanspruchs gelöst.

Es sind Mittel vorgesehen, die der Anode einer Brennstoffzelle einen positiven Spannungspuls aufprägen. Durch die Aufprägung wird eine pulsförmige Änderung des Anodenpotentials bewirkt.

Die Verbesserung der Leistung wird durch Oxidation des am Katalysator adsorbierten Kohlenmonoxids mittels der pulsförmigen Änderung des Anodenpotentials erreicht. Die Größe der Spannung des Spannungspuls ist während des Betriebes folglich so zu wählen, daß am Anodenkatalysator adsorbiertes Kohlenmonoxid oxidiert wird.

Herbeiführung Zur eines geeigneten positiven Spannungspulses sind z. B. Mittel vorgesehen, die einen vorübergehenden Kurzschluß zwischen Anode und Kathode Alternativ sind Mittel vorgesehen, erzeugen. die 15 pulsförmige Einspeisung externer elektrischer bewirken, die der Anode zugeführt wird. In beiden Fällen entstehen kurze Strom- bzw. Spannungspulse, die der Anode anspruchsgemäß aufgeprägt werden. Die Pulsform grundsätzlich beliebig sein. Die zuerst geschilderte Variante mit dem Kurzschluß weist gegenüber der Einspeisung 20 externer Energie den Vorteil auf, daß eine Energiequelle eingespart werden kann.

Zur pulsförmigen Änderung des Anodenpotentials wird z. B. eine Steuereinrichtung für einen geeigneten, schnellen 25 Transistorschalter eingesetzt. Der Transistorschalter schließt entweder die vergiftete Brennstoffzelle für eine definierte Zeit kurz oder verändert das Anodenpotential zu positiven Werten, indem eine über den Schalter anliegende externe Gleichspannungsquelle von ca. 1 V (z.B. 30 Batterie) für eine definierte Zeit der Zelle aufgeprägt wird.

Durch die Einkopplung der Strom- oder Spannungspulse werden am Anodenkatalysator adsorbierte Verunreinigungen oxidiert und infolgedessen die Zelle reaktiviert. Da Reaktivierung erheblich schneller als die Desaktivierung 35 mittlere erfolgt, ist eine Leistungssteigerung Brennstoff mit Kohlenmonoxidanteilen die Folge. Dieses gilt insbesondere bei Verwendung von Katalysatoren mit verbesserter CO-Resistenz wie Pt-Ru-Legierungen.

10

30

35

40

Bevorzugte Zeitdauern der Pulse betragen 10 bis 200 Millisekunden. Die elektrischen Ströme betragen in der Regel einige  $A/cm^2$  (z. B. bis zu 10  $A/cm^2$ ).

Wird eine Brennstoffzelle mit konstanter Last betrieben, so sind Wiederholungsraten von 0.01 - 0.5 Hz zu bevorzugen. Bei Lastwechseln ist eine entsprechende Variation der Wiederholungszeiten der Pulse zweckmäßig.

Die Leistungseinbußen einer Brennstoffzelle aufgrund des Betriebes einer elektronischen Vorrichtung zur Erzeugung der Spannungs- bzw. Strompulse, also die Leistungseinbuße aufgrund der Unterbrechung der Energieentnahme während der Zeitdauer eines Pulses sowie die Leistungseinbuße aufgrund der aufgewendeten Energie für den Puls betragen höchstens 1 - 5% der durch die Zelle erzeugten Leistung.

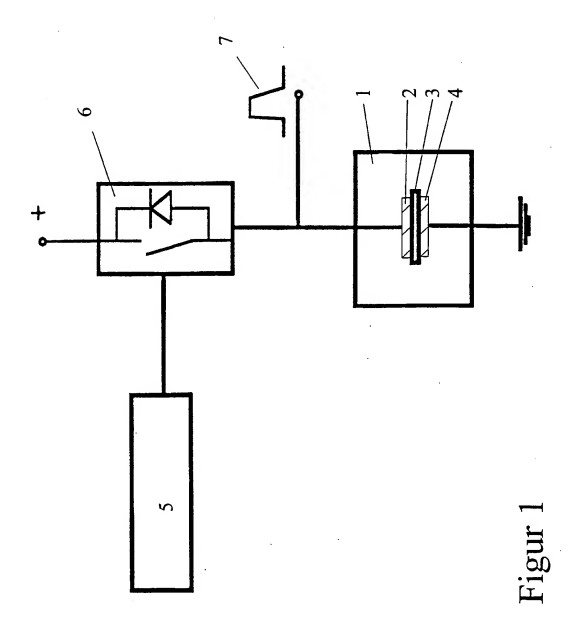
15 Figur 1 zeigt eine Brennstoffzelle 1, eine Anode 2, eine Elektrolytschicht 3 sowie eine Kathode Signalgenerator 5 ist als Steuereinrichtung vorgesehen. Der Signalgenerator 5 steuert einen schnellen Hochleistungstransistorschalter und zwar einen Transistor 20 6 zur Spannungspulsen Erzeugung von Transistor-MOSFET 6 ist mit der Anode 2 elektrisch verbunden, so daß eine pulsförmige Änderung Anodenpotentials erzeugt wird. Die Änderung ist derart, daß am Anodenkatalysator adsorbiertes Kohlenmonoxid oxidiert 25 werden kann.

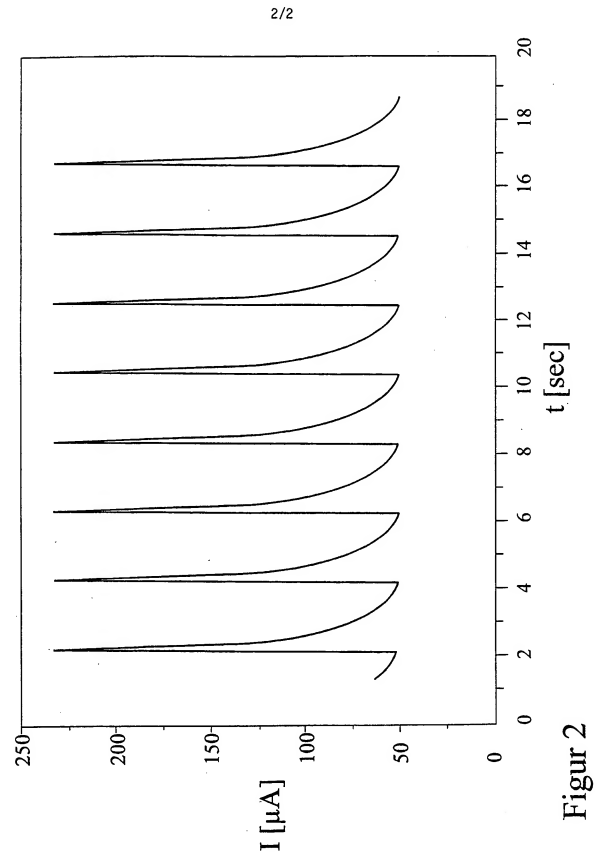
zeigt den gegenüber der Zeit t aufgetragenen elektrischen Stromverlauf I an einer Anode, wie dieser erfindungsgemäß in einer Brennstoffzelle erzeugt werden Eingesetzt wurde ein kohlegeträgerter Legierungskatalysator bei einem Potential von 200 mV bei Zufuhr  $von H_2/5$ % CO-Gasmischungen. Durch periodische von potentiostatischen Einkopplung Pulsen mit Amplitude von 700 mV und einer Pulsdauer von 100 ms mit einer Repetitionsrate von 0,1 Hz kann kontinuierlich ein Strom aufrechterhalten werden. Der eingekoppelte Puls bewirkt sprungförmig ein Potential von 900 mV gegenüber Wasserstoffpotential. Ein solches Sprungpotential reicht aus, um die gewünschte Oxidation des adsorbierten Kohlenmonoxids herbeizuführen. Im vorliegenden Beispiel beträgt der Strom für länger als eine Stunde mindestens 50

 $\mu A$ . Ein derartig kontinuierlicher Oxidationsstrom an der Anode der Brennstoffzelle ermöglicht einen konstanten Betrieb und eine erhebliche Leistungssteigerung der Zelle im Vergleich zum Betrieb ohne Einkopplung von Pulsen.

#### Patentansprüche

- 1. Brennstoffzelle (1) mit einer Anoden-Elektrolyt-Kathoden-Einheit (2, 3, 4), mit einem Anodenkatalysator sowie mit Mitteln (5, 6) zur Aufprägung eines positiven Spannungspuls auf die Anode (2).
- 2. Verfahren für die Kohlenmonoxid-Entfernung auf Anodenkatalysatoren von Brennstoffzellen, dadurch gekennzeichnet, daß ein oder wiederholte positive Spannungspulse auf die Anode aufgeprägt werden.
- 3. Verfahren nach Anspruch 2, wobei reformierte Alkohole als Brennstoff verwendet werden.
- 4. Verfahren nach Anspruch 2, wobei reformierte Kohlenwasserstoffe als Brennstoff verwendet werden.
- 5. Verfahren nach Anspruch 3, wobei die Reformierung der Alkohole intern in der Brennstoffzelle erfolgt.
- 6. Verfahren nach Anspruch 4, wobei die Reformierung der Kohlenwasserstoffe intern in der Brennstoffzelle erfolgt.
- 7. Verfahren nach Anspruch 2, wobei eine direkte Umsetzung von Alkoholen an der Anode erfolgt.
- 8. Verfahren nach Anspruch 2, wobei eine direkte Umsetzung von Kohlenwasserstoffen an der Anode erfolgt.





## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte ional Application No PCT/EP 98/01436

40

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 H01M8/04 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 H01M Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category 3 Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. X FEDKIW P S ET AL: "Pulsed-potential 1-8 oxidation of methanol" J. ELECTROCHEMICAL SOCIETY, vol. 135, no. 10, 1988, USA, pages 2459-2465, XP002069148 siehe Seite 2459, linke Spalte siehe Seite 2464, rechte Spalte, bis Seite 2465, linke Spalte: Zusammenfassung Υ SHING-RU WANG ET AL: "PULSED-POTENTIAL 1-3,7OXIDATION OF METHANOL. II GRAPHITE-SUPPORTED PLATINUM ELECTRODE WITH AND WITHOUT TIN SURFACE MODIFICATION" JOURNAL OF THE ELECTROCHEMICAL SOCIETY, vol. 139, no. 11, 1 November 1992, pages 3151-3158, XP000360619 siehe Zusammenfassung Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. other means document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of theinternational search 16/07/1998 24 June 1998 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rljswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Engl, H Fax: (+31-70) 340-3016

1

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte onal Application No PCT/EP 98/01436

	<u> </u>	PC1/EF 98/01430
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	<u> </u>
Category <sup>3</sup>	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Х	EP 0 701 294 A (BRITISH GAS PLC) 13 March 1996	1,2
Y	see column 1, line 6-42 see column 3, line 18-22 see column 4, line 17-24 see claim 1	3-8
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 011, no. 351 (E-557), 17 November 1987 & JP 62 128458 A (SHIN KOBE ELECTRIC MACH CO LTD), 10 June 1987, see abstract	1-8
Y	EP 0 692 835 A (TOYOTA MOTOR CO LTD) 17 January 1996 see claims	1-8
A	EP 0 362 445 A (H P G RESEARCH LTD) 11 April 1990 see page 6, line 12-32	1-8
	·	
	·	
		·
	·	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inte onal Application No PCT/EP 98/01436

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date
EP 0701294	A	13-03-1996	GB 2290409 JP 8007905	2150082 A 2290409 A,B 8007905 A 5601936 A	17-12-1995 20-12-1995 12-01-1996 11-02-1997
EP 0692835	A	17-01-1996	JP US	8031442 A 5677073 A	02-02-1996 14-10-1997
EP 0362445	Α	11-04-1990	US CA	4795537 A 1333896 A	03-01-1989 10-01-1995

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte .onales Aktenzeicher PCT/FP 98/01436

			101/ 21 30/	01100
a. klassi IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES H01M8/04			
Nach der In	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	sifikation und derIPK		
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE			
Recherchies IPK 6	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol H01M	le )		
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	welt diese unter die rec	herchierten Gebiete	fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank ur	nd evti, verwendete S	Suchbegriffe)
C. ALS WE	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	a der in Betracht komm	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	FEDKIW P S ET AL: "Pulsed-potent oxidation of methanol"	ial		1-8
	J. ELECTROCHEMICAL SOCIETY, Bd. 135, Nr. 10, 1988, USA, Seiten 2459-2465, XP002069148 siehe Seite 2459, linke Spalte siehe Seite 2464, rechte Spalte, bis Seite 2465, linke Spalte: Zusamme	enfassung		
Y	SHING-RU WANG ET AL: "PULSED-POT OXIDATION OF METHANOL. II GRAPHITE-SUPPORTED PLATINUM ELECT AND WITHOUT TIN SURFACE MODIFICAT JOURNAL OF THE ELECTROCHEMICAL SC Bd. 139, Nr. 11, 1.November 1992, Seiten 3151-3158, XP000360619 siehe Zusammenfassung	RODE WITH TION" OCIETY,		1-3,7
	-	-/		
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhan	g Patenttamilie	
Besonder  "A" Veröffe aber r  "E" ålteres Anme scheir ander soll oc ausga "O" Veröffe eine E "P" Veröffe dem b	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : entlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist  Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen idedatum veröffentlicht worden ist intlichung, die geelgnet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie sführt) entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht intlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlichtworden ist	oder dem Priorität Anmeldung nicht Erlindung zugrum Theorie angegebe "X" Veröffentlichung w kann allein aufgun erlinderischer Tät "Y" Veröffentlichung w kann nicht als auf werden, wenn die Veröffentlichunge diese Verbindung "&" Veröffentlichung, c	isdatum veröffentlich kollidiert, sondern nu dellegenden Prinzips an ist on besonderer Bede ind dieser Veröffentli igkeit beruhend betro on besonderer Bede erfinderischer Tätigt Veröffentlichung mit n dieser Kategorie in für einen Fachmann	utung; die beanspruchte Erfindung (eit beruhend betrachtet teiner oder mehreren anderen ) Verbindung gebracht wird und n naheliegend ist nPatentfamilie ist
	4. Juni 1998	16/07/		
Name und I	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fav. (-31-70) 340-3018	Bevollmächtigter Engl,		

1

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Into lonales Aktenzeichen
PCT/EP 98/01436

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Kategorie <sup>2</sup> Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht k  X EP 0 701 294 A (BRITISH GAS PLC) 13.März 1996  Y siehe Spalte 1, Zeile 6-42 siehe Spalte 3, Zeile 18-22 siehe Spalte 4, Zeile 17-24 siehe Anspruch 1	Betr. Anspruch Nr.  1, 2  3-8
X EP 0 701 294 A (BRITISH GAS PLC) 13.März 1996 Y siehe Spalte 1, Zeile 6-42 siehe Spalte 3, Zeile 18-22 siehe Spalte 4, Zeile 17-24	1,2
y siehe Spalte 1, Zeile 6-42 siehe Spalte 3, Zeile 18-22 siehe Spalte 4, Zeile 17-24	
y siehe Spalte 1, Zeile 6-42 siehe Spalte 3, Zeile 18-22 siehe Spalte 4, Zeile 17-24	3-8
'	
A PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 011, no. 351 (E-557), 17.November 1987 & JP 62 128458 A (SHIN KOBE ELECTRIC MACH CO LTD), 10.Juni 1987, siehe Zusammenfassung	1-8 H
Y EP 0 692 835 A (TOYOTA MOTOR CO LTD) 17.Januar 1996 siehe Ansprüche	1-8
A EP 0 362 445 A (H P G RESEARCH LTD) 11.April 1990 siehe Seite 6, Zeile 12-32	1-8

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichur. Jen. die zur selben Patentfamilie gehören

Inte onales Aktenzeichen
PCT/EP 98/01436

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
EP	0701294	A	13-03-1996	CA GB JP US	2150082 A 2290409 A,B 8007905 A 5601936 A	17-12-1995 20-12-1995 12-01-1996 11-02-1997
EP	0692835	Α	17-01-1996	JP US	8031442 A 5677073 A	02-02-1996 14-10-1997
EP	0362445	Α	11-04-1990	US CA	4795537 A 1333896 A	03-01-1989 10-01-1995

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentfamilie)(Juli 1992)